This Page Is Inserted by IFW Operations and is not a part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images may include (but are not limited to):

- BLACK BORDERS
- TEXT CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
- FADED TEXT
- ILLEGIBLE TEXT
- SKEWED/SLANTED IMAGES
- COLORED PHOTOS
- BLACK OR VERY BLACK AND WHITE DARK PHOTOS
- GRAY SCALE DOCUMENTS

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning documents will not correct images, please do not report the images to the Image Problem Mailbox.

PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

2000-224998

(43)Date of publication of application: 15.08.2000

(51)Int.CI.

C12Q 1/04 C12N 1/20 C12Q //(C12Q C12R (C12Q C12R (C12N C12R (C12N 1/20 C12R 1:43

(21)Application number: 11-026897

(71)Applicant: KOKURITSU KANSENSHIYOU

KENKYUSHO

ARAKAWA YOSHICHIKA

(22)Date of filing:

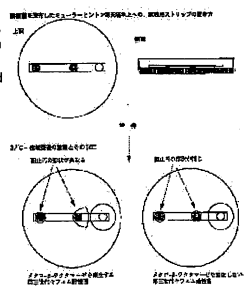
04.02.1999

(72)Inventor: ARAKAWA YOSHICHIKA

GOTO MASABUMI

(54) DISCRIMINATION OF METALLO-BETA-LACTAMASE PRODUCING BACTERIUM (57)Abstract:

PROBLEM TO BE SOLVED: To provide a method for discriminating metallo-β-lactamase producing bacterium, so simple as to be carried out even an examination room of hospital and to provide a kit using the method. SOLUTION: A metallo-β-lactamase inhibitor is scattered on the surface of a solid medium coated with a bacterium to be an target to be detected. A β-lactam medicine is dotted on two parts different in distance from the inhibitor. The solid medium is cultured. After the culture, the bacterium to be the target to be detected is determined whether the bacterium is the metallo-β- lactamase producing bacterium or not by difference between inhibition circles formed on the circumferences of the B-lactam medicines at the two parts.



LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

06.06.2002

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

Copyright (C); 1998,2003 Japan Patent Office

(19)日本国特許庁 (JP)

(51) Int.Cl.7

C12Q 1/04

(12) 公開特許公報(A)

FΙ

C 1 2 Q 1/04

(11)特許出顧公開番号 特開2000-224998 (P2000-224998A)

テーマコード(参考)

4B063

最終頁に続く

(43)公開日 平成12年8月15日(2000.8.15)

	.,					-,				1000
C12N 1	1/20			C 1	2 N	1/20			Α -	4B065
C12Q 1	1/34			C 1	2 Q	1/34				
// (C12Q	1/04				_					
C12R 1	l: 22)									
		審查	請求	未請求	京館	項の数9	OL	(全 7	頁)	最終質に続く
(21)出願番号		特願平11-26897		(71)	人類出	•				
4						. –	染症研			
(22)出顧日		平成11年2月4日(1999.2.4)						戸山一7	「目23者	路1号
				(71)	出願人	-				
				ĺ		荒川	宜親			
						東京都	立川市	幸町4-	- 52 - 1	1 幸町団地26
		•				-406				
				(72)	発明者	1 荒川	宜親			
						東京都	立川市	幸町4-	-52- 1	L 幸町団地26
		·				-406				
				(74)	代理人	100092	635			•
						弁理士	塩澤	寿夫	(5) 2	2名)
				!						

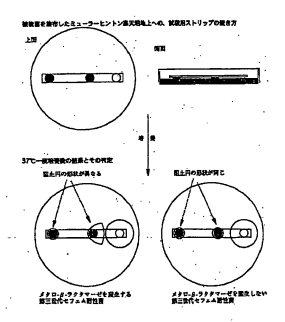
(54) 【発明の名称】 メタローβーラクタマーゼ産生菌の判別方法

識別記号

(57)【要約】

【課題】 メタローβーラクタマーゼ<u>産生</u>菌を判別する 方法であって、病院の検査室においても実施することが 可能な程に簡便な方法及びこの方法を利用するキットの 提供。

【解決手段】 検出対象である菌が塗布された固体培地の表面に、メタロー β ーラクタマーゼ阻害剤を点在させ、さらに、この阻害剤からの距離が異なる2箇所に β ーラクタム薬を点在させ、上配固体培地を培養し、培養後、上記2箇所の β ーラクタム薬の周囲に形成される阻止円の違いにより、検出対象である菌がメタロー β ーラクタマーゼ産生菌か否かを判別する方法。この判別方法に使用するキット。



【特許請求の範囲】

【請求項1】 検出対象である菌が塗布された固体培地の表面に、メタローβーラクタマーゼ阻害剤を点在させ、さらに、この阻害剤からの距離が異なる2箇所にβーラクタム薬を点在させ、上記固体培地を培養し、培養後、上記2箇所のβーラクタム薬の周囲に形成される阻止円の違いにより、検出対象である菌がメタローβーラクタマーゼ産生菌か否かを判別する方法。

【請求項2】 一方のβーラクタム薬は、このβーラクタム薬が培養期間中に拡散する範囲とメタローβーラク 10 タマーゼ阻害剤が拡散する範囲とが重複する位置に置かれ、他方のβーラクタム薬は、このβーラクタム薬が培養期間中に拡散する範囲とメタローβーラクタマーゼ阻害剤が拡散する範囲とが重複しない位置に置かれる請求項1に記載の方法。

【請求項3】 メタロー β ーラクタマーゼ阻害剤を含有するディスク及び β ーラクタム薬を含有するディスクを用いて、メタロー β ーラクタマーゼ阻害剤及び β ーラクタム薬をそれぞれ点在させる請求項1または2に記載の方法。

【請求項4】メタロ $-\beta$ -ラクタマーゼ阻害剤が有機チオール化合物である請求項 $1\sim3$ のいずれか1項に記載の方法。

【請求項5】有機チオール化合物がメルカプト酢酸またはメルカプトプロピオン酸である請求項4に記載の方法。

【請求項6】β-ラクタム薬が第3世代セェフェム薬である請求項1~5のいずれか1項に記載の方法。

【請求項7】第3世代セェフェム薬がセフタジジムである請求項6に記載の方法。

【請求項8】β-ラクタム薬を含有する2つのディスク及びメタロ-β-ラクタマーゼ阻害剤を含有させるための1つのディスクを、ストリップ状の基体に1列に配置し、かつ上記メタロ-β-ラクタマーゼ阻害剤を含有させるためのディスクが列の一端になるようにしたことを特徴とするメタロ-β-ラクタマーゼ産生菌判別用キット。

【請求項9】請求項8に記載のキットのメタローβーラクタマーゼ阻害剤を含有させるためのディスクに、メタローβーラクタマーゼ阻害剤を含有させ、このキットを 40検出対象である菌が塗布された固体培地の表面に置き、培養を行い、培養後、2つあるβーラクタム薬のディスクの周囲に形成される阻止円の違いにより、検出対象である菌がメタローβーラクタマーゼ産生菌か否かを判別する方法。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、メタローβーラクタマーゼ産生菌の判別方法に関する。さらに詳しくは、本発明は、メタローβーラクタマーゼ阻害剤と組あわせ 50

て用いたβ-ラクタム薬により形成される阻止円により、簡便にメタロ-β-ラクタマーゼ産生菌か否かを判別できる方法に関する。さらに本発明は、本発明の方法に用いるキット及びこのキットを用いたメタロ-β-ラクタマーゼ産生菌の判別方法に関する。

[0002]

【従来の技術及び発明が解決すべき課題】メタローβーラクタマーゼを産生することにより、ベニシリンからセフェム、セファマイシン、カルパペネムに至るまでの幅広い範囲のβーラクタム薬に耐性を獲得した緑膿菌やセラチアなどのグラム陰性桿菌が各地の医療設備から分離され問題となっている。メタローβーラクタマーゼをプラスミド性に産生する菌は、これまでわが国でのみ分離されてきたが、最近、英国においても分離され、海外の専門家の間でも関心が高まりつつある。

【0003】メタローβーラクタマーゼ産生菌は、セフ ァロスポリナーゼ過剰産生株などと類似の薬剤耐性パタ ーンを示すが、後者がカルバペネムに感受性を示すのに 対し、前者は、当初カルバペネム薬に感受性を示してい る株も、カルバペネム薬の存在下で酵素の産生が誘導さ れ、やがてカルバペネム薬に耐性を示すようになる。従 って、有効かつ適正な化学療法を実施する上で、両者を 早期に識別できる検査方法の確立が必要となっていた。 【0004】メタローβーラクタマーゼ産生菌は、第3 世代セフェム、セファマイシンに高度耐性を示し、カル バベネムにも低度~髙度耐性を示す。しかし、同様に第 3世代セフェムに高度耐性を示すセファロスポリナーゼ 過剰産生株などとメタローβ-ラクタマーゼ産生菌を病 院の検査室において日常的に実施されている薬剤感受性 試験や酵素学的な検査方法(βチェックなど)により識 別することはこれまでは不可能であった。 PCR法によ るメタローβーラクタマーゼ遺伝子を検出する方法以外 に確実にメタローβーラクタマーゼ産生菌を判別する方 法はなかった。

【0005】そこで本発明の目的は、メタロ $-\beta$ -=9クタマーゼ産生菌を判別する方法であって、病院の検査室においても実施することが可能な程簡便な方法を提供することにある。さらに本発明は、上記方法を利用して、より簡便にメタロ $-\beta$ -=9クタマーゼ産生菌を判別する方法を実施できるキット及びこのキットを用いたメタロ $-\beta$ -=9クタマーゼ産生菌を判別する方法を提供することにある。

[0006]

【課題を解決すべき手段】本発明は、検出対象である菌が塗布された固体培地の表面に、メタローβーラクタマーゼ阻害剤を点在させ、さらに、この阻害剤からの距離が異なる2箇所にβーラクタム薬を点在させ、上記固体培地を培養し、培養後、上記2箇所のβーラクタム薬の周囲に形成される阻止円の違いにより、検出対象である菌がメタローβーラクタマーゼ産生菌か否かを判別する

方法に関する。さらに本発明は、8-ラクタム薬を含有する2つのディスク及びメタロー8-ラクタマーゼ阻害剤を含有させるための1つのディスクを、ストリップ状の基体に1列に配置し、かつ上記メタロー8-ラクタマーゼ阻害剤を含有させるためのディスクが列の一端になるようにしたことを特徴とするメタロー8-ラクタマーゼ産生菌判別用キットに関する。加えて本発明は、上記本発明のキットのメタロー8-ラクタマーゼ阻害剤を含有させるためのディスクに、メタロー8-ラクタマーゼ阻害剤を含有させ、このキットを検出対象である菌が塗10布された固体培地の表面に置き、培養を行い、培養後、2つある8-ラクタム薬のディスクの周囲に形成される阻止円の違いにより、検出対象である菌がメタロー8-ラクタマーゼ産生菌か否かを判別する方法に関する。

【発明の実施の形態】本発明の方法は、固体培地を用い、形成された阻止円により、検出対象である菌がメタローβーラクタマーゼ産生菌か否かを判別する方法である。本発明に用いられる固体培地は、通常の薬剤耐性試験等に汎用されている固体培地でよい。固体培地は、例20えば、炭素源、窒素源等の栄養分を含む寒天培地であることができる。そのような固体培地としては、例えばミュラーヒントン寒天培地(Difco社)等を挙げることができる。

【0008】上記固体培地の表面に検出対象である菌を 塗布する。固体培地表面への菌の塗布方法や条件等は、 薬剤耐性試験等で採用されているものをそのまま使用で きる。例えば、日本化学療法学会標準法またはNCCL Sで定められた寒天平板希釈法で指定されている方法を 用い、ミュラーヒントン寒天培地に菌を塗布することが 30 できる。

【0009】次いで、検出対象である菌が塗布された固 体培地の表面に、メタローβ-ラクタマーゼ阻害剤(1箇) 所)とβ-ラクタム薬(2箇所)とを点在させる。各薬剤の 点在には、具体的には、β-ラクタム薬を含有するディ スクとメタローβーラクタマーゼ阻害剤を含有するディ スクを用いることが適当である。β-ラクタム薬を含有 するディスクは、市販品があり、これを用いることがで きる。また、β-ラクタム薬は、治療薬として市販され ているものから適宜選択することが出来、例えば、第3 世代セェフェム薬、セファマイン薬、カルバベネム薬等 であることができる。また、第3世代セェフェム薬、セ ファマイン薬、カルバベネム薬としては、例えば、セフ タジジム、セフピロム、ラタモキセフ、セフメノギジ゜ ム、イミペネム等を挙げることができる。但し、これら の薬剤に限定される意図ではない。β-ラクタム薬であ ればいずれでも良い。尚、ディスクとして市販品がない 場合でも、適当な寸法及び形状の遮紙にβ-ラクタム薬 を、必要により、溶媒を用いて含浸させることで作成す ることができる。

【0010】メタローβーラクタマーゼ阻害剤を含有す るディスクは、適当な寸法及び形状の濾紙にメタローの - ラクタマーゼ阻害剤を含浸させることで作成すること ができる。メタローβーラクタマーゼ阻害剤は、メタロ - B - ラクタマーゼに対して阻害効果を有する薬剤から 適宜選択することができる。メタロ-β-ラクタマーゼ に対して阻害効果を有する薬剤としては、例えば、有機 チオール化合物等の含硫黄化合物、亜鉛(メタローβー ラクタマーゼが活性部位に有する金属) に対するキレー ト剤(例えば、EDTA等)、や金属化合物(例えば、 HoCl, FeCl, CuCl, Fe(OH), 等の塩)を挙げるとと ができる。但し、固体培地表面での拡散性や培地の成分 に対して不活性であることから、有機チオール化合物で あることが好ましい。有機チオール化合物としては、例 えばメルカプト酢酸やメルカプトフロピオン酸等を挙げ ることができる。但し、これら以外の有機チオール化合 物等の含硫黄化合物からも、固体培地表面での拡散性や 培地の成分に対して不活性であることを考慮して、適当 な化合物を適宜選択することができる。

【0011】 β -ラクタム薬及びメタロ- β -ラクタマーゼ阻害剤の点在量は、各薬剤の固体培地表面での拡散性や培養時間(拡散時間)、さらにはメタロ- β -ラクタマーゼに対する阻害効果の強度等を考慮して適宜決定できる。例えば、 β -ラクタム薬の場合、セフタジジムでは点在量を $30\sim50\mu$ gの範囲とすることが適当であり、またメタロ- β -ラクタマーゼ阻害剤の場合、メルカプト酢酸やメルカプトフロビオン酸では、原液を $2\sim5\mu$ gの範囲とすることが適当である。但し、これらはあくまでも目安であり、検査対象とする菌の種類に応じて、 β -ラクタム薬の周囲に形成される阻止円の形状や大きさ等を考慮して適宜変化させることができる。

【0012】β-ラクタム薬の2箇所の点在位置は、メ タローβーラクタマーゼ阻害剤からの距離が異なるよう にする。より具体的には、メタローβ-ラクタマーゼ阻 **害剤に近い方のβ-ラクタム薬は、このβ-ラクタム薬** が培養期間中に拡散する範囲とメタローβーラクタマー ゼ阻害剤が拡散する範囲とが重複する位置に置かれ、メ タローβーラクタマーゼ阻害剤から違い方のβーラクタ ム薬は、このβーラクタム薬が培養期間中に拡散する範 囲とメタローβーラクタマーゼ阻害剤が拡散する範囲と が重複しない位置に置かれる。好ましくは、メタロー β -ラクタマーゼ阻害剤に近い方のβ-ラクタム薬を、メ タローβーラクタマーゼ阻害剤の拡散範囲内に置く。 "【0013】β-ラクタム薬及びメタロ-β-ラクタマ ーゼ阻害剤の拡散範囲は、各薬剤の種類と点在量、及び 培養条件(主に時間)により変化するので、使用する薬剤 の種類と点在量及び培養条件から予め求めておくことが できる。例えば、メタローβーラクタマーゼ阻害剤に近 い方のβーラクタム薬とメタローβーラクタマーゼ阻害 50 剤との距離は、例えば、0.5~2cm程度とし、メタロ-β

5

-ラクタマーゼ阻害剤から遠い方のβ-ラクタム薬とメタロ-β-ラクタマーゼ阻害剤との距離は、固体培地を収納する容器(例えば、シャーレー)の大きさにもよるが、開口径が9cmのシャーレーの場合例えば、3~6cm程度とすることができる。

【0014】メタローβーラクタマーゼ阻害剤及びβー ラクタム薬を表面に置いた固体培地は、培養される。培 養条件は、例えば、35~37°C、12~36時間の範囲と することができる。但し、培養条件、特に時間は、上記 薬剤の拡散範囲との兼ね合いを考慮して適宜決定する。 【0015】上記培養により、固体培地表面に置かれた β - ラクタム薬及びメタロ - β - ラクタマーゼ阻害剤 は、固体培地表面及び内部を拡散する。対象とする菌が ・メタローβ-ラクタマーゼ産生菌である場合、この菌 は、メタローβーラクタマーゼを産生することによりβ - ラクタム薬に耐性を示す。従って、固体培地表面にB ーラクタム薬だけを置いたのでは、阻止円は観察されな いか、観察されても、ディスクに近接した小さな阻止円 が形成されるだけである。即ち、β-ラクタム薬とメタ ロ-β-ラクタマーゼ阻害剤との拡散範囲が重複しない 20 位置にあるβ-ラクタム薬の周囲には、検査対象がメタ ローβーラクタマーゼ産生菌である場合には、阻止円は 観察されないか、観察されても、ディスクに近接した小 さな阻止円が形成されるだけである。これは、メタロー β-ラクタマーゼ産生菌が産生するメタローβ-ラクタ マーゼの作用により、βーラクタム薬だけでは菌の生育 がほとんどまたは全く妨げられないためである。ところ が、β-ラクタム薬とメタローβ-ラクタマーゼ阻害剤 との拡散範囲が重複する位置にある8-ラクタム薬の周 囲には、対象とする菌がメタローβーラクタマーゼ産生 30 菌であっても大きな阻止帯が観察される。これは、メタ ローβーラクタマーゼ阻害剤により、メタローβーラク タマーゼの活性が阻害され、その結果、β-ラクタム薬 が菌の生育を妨げることができるようになったためであ る。CCで観察される阻止帯の形状は、β-ラクタム薬 の拡散範囲とメタローβーラクタマーゼ阻害剤の拡散範 囲との重複の程度により変化する。重複範囲が広い場合 には、円形になる場合(後述の図1中の(3))がある が、そうでない場合には、歪んだ形(後述の図1の (1)及び(2))になる。しかし、いずれの場合に

(1) 及び(2)) になる。しかし、いすれの場合にも、メタローβーラクタマーゼ阻害剤の拡散範囲と重複しない位置にあるβーラクタム薬の周囲に形成される(形成されない場合もあるが)阻止円とは大きさの違いから明確に区別できる。

【0016】一方、検査対象がメタロー8-ラクタマーゼ産生菌でない場合には、2つの場合がある。8-ラクタム薬が菌の生育を妨げ、大きめの阻止円を形成する菌(例えば、ペニシリナーゼ産生菌等の菌)である場合とメタロー8-ラクタマーゼ産生菌ではないが、8-ラクタム薬によっては菌の生育が妨げられず阻止円が形成され 50

ない場合(例えば、クラス $C\beta$ -ラクタマーゼ産生菌、ESBL産生菌等の菌の場合)である。前者は、メタロー β -ラクタマーゼ産生菌でないので、 β -ラクタム薬のみの薬剤耐性試験で判別できる。即ち、メタロ- β -ラクタマーゼ阻害剤を併用しない β -ラクタム薬の周囲に大きな阻止円が形成され、判別できる。しかし、後者は、メタロ- β -ラクタマーゼ阻害剤を併用せずに β -ラクタム薬のみを使用した薬剤耐性試験ではメタロ- β -ラクタマーゼ産生菌であるのか否かは判別できない。それに対して本発明の方法では、この判別が可能となる。

【0017】 この点を図1 に示す図面に代わる写真を用いてさらに説明する。図中の左側の3つは、検査対象となる菌がメタロー8 - ラクタマーゼ産生菌(上から、

(1) IMP-1(プラスミド性メタローβーラクタマーゼ)
産生セラチア・マルセセンス(S.marcescens)、(2) IM
P-1産生クレブシエラ・ニューモニアエ(K.pneumoniae)
(肺炎桿菌)、(3) IMP-1産生緑膿菌)である。一方、右側の3つは、検査対象となる菌が上から(4) Ampに過剰産生セラチア・マルセセンス(S.marcescens)、

(5) SHV-5a産生クレブシエラ・ニューモニアエ(K.pne umoniae)、(6) AmpC過剰産生緑膿菌である。また、固体培地を敷きつめたシャーレー上の上方左側にあるディスクはメタロー β -ラクタマーゼ阻害剤含有ディスクである。シャーレー上の下方と上方右側にあるディスクは、 β -ラクタム薬含有ディスクであり、下方のディスクは、メタロー β -ラクタム薬の拡散範囲とも重複しない。上方右側にある β -ラクタム薬含有ディスクは、メタロー β -ラクタマーゼ阻害剤の拡散範囲内にある。

【0018】メタロー β ーラクタマーゼ産生菌である(1)~(3)では、シャーレー上の下方の β ーラクタム薬含有ディスク周辺に阻止円は形成されていない。それに対して上方のメタロー β ーラクタマーゼ阻害剤含有ディスクと隣接して置かれた β ーラクタス薬含有ディスクに阻止円が現れている。このように、 β ーラクタム薬の拡散範囲とメタロー β ーラクタマーゼ阻害剤の拡散範囲とが重複する位置に置かれた β ーラクタム薬の拡散範囲とが重複する位置に置かれた β ーラクタム薬の拡散範囲とメタロー β ーラクタマーゼ阻害剤の拡散範囲とが重複する位置に置かれた β ーラクタム薬の拡散範囲とメタロー β ーラクタマーゼ阻害剤の拡散範囲とが重複しない位置に置かれた β ーラクタム薬(下方のディスク)の周囲に阻止円が観察されない場合、検査対象の菌はメタロー β ーラクタマーゼ産生菌である。

【0019】それに対して、メタロー β ーラクタマーゼ 産生菌でないが、 β ーラクタム薬が効かないAmpC過剰産 生セラチア・マルセセンス (S.marcescens)を塗布した (4) の場合、シャーレー上のいずれの β ーラクタム薬

(4) の場合、シャーレー上のいすれのローフクダム架 含有ディスク周辺にも阻止円は形成されていない。メタ

ローβーラクタマーゼ産生菌でないが、βーラクタム薬 が効かないSHV-5a産生クレブシエラ・ニューモニアエ (K.pneumoniae)及びAmpC過剰産生緑膿菌を塗布した

(5) 及び(6)の場合、いずれのβ-ラクタム薬含有ディ スクにも小さな同様の形状の阻止円が観察される。との ように、検査対象がメタローβーラクタマーゼ産生菌で ある場合と検査対象がメタローβ-ラクタマーゼ産生菌 でない場合とで、得られる阻止円のパターンが異なり、 両者を判別することが可能になる。

【0020】本発明のメタローβーラクタマーゼ産生菌 10 判別用キットは、β-ラクタム薬を含有する2つのディ スク及びメタローβーラクタマーゼ阻害剤を含有させる ための1つのディスクを、ストリップ状の基体に1列に 配置し、かつ上記メタローβーラクタマーゼ阻害剤を含 有させるためのディスクが列の一端になるようにしたと とを特徴とする。本発明のキットは、上記本発明の方法 を簡便に実践することを目的として考案されたものであ る。本発明のキットに使用するβ-ラクタム薬を含有す る2つのディスクは上記本発明の方法で説明したものと 同様のディスクを使用できる。また、メタローβーラク 20 タマーゼ阻害剤を含有させるための1つのディスクは、 濾紙等のメタローβーラクタマーゼ阻害剤を含有させる ことができるものであれば良い。これらのディスクをス トリップ状の基体に一列に、かつ上記メタローβーラク タマーゼ阻害剤を含有させるためのディスクが列の一端 になるよう配置する。これにより、β-ラクタム薬を含 有する2つのディスクの一方は、このディスクに含有さ れるβ-ラクタム薬が培養期間中に拡散する範囲とメタ ローβーラクタマーゼ阻害剤が拡散する範囲とが重複す る位置とし、他方のディスクは、このディスクに含有さ 30 れるβ-ラクタム薬が培養期間中に拡散する範囲とメタ ローβーラクタマーゼ阻害剤が拡散する範囲とが重複し ない位置とすることができる。

【0021】本発明のキットの一例を図2に示す。図2 の上図は、ディスクを配列した側の基体であり、下図は ディスクを配列した基体の側面である。ストリップ状の 基体に3つのディスクを1列に配置してある。ストリップ 状の基体の形状や寸法には特に制限はない。このキット を使用する固体培地の大きさ等を考慮して適宜決定でき る。尚、ストリップ状の基体は、阻止円の判読を容易に 40 するため、透明性の高い素材で形成することもできる。 各ディスクの間隔や8-ラクタム薬のディスク中の含有 量等は、上記本発明の方法において説明したと同様の点 を考慮して適宜決定できる。尚、図中に記載してある葉 剤名や寸法は例示として記載したものであり、本発明の キットはこれに限定されるものではない。また、本発明 のキットを培地上に置いた後に、メタローβーラクタマ ーゼ阻害剤を含有させるための I つのディスクに、メタ ローβーラクタマーゼ阻害剤を添加することができるよ

阻害剤を含有させるための1つのディスクに通じる部分 に小孔を設けることもできる。この小孔を介して、ディ スクにメタローβーラクタマーゼ阻害剤を添加すること ができる。例えば、この小孔を介して、ディスクに液状 のメタローβーラクタマーゼ阻害剤を滴下することがで きる。

【0022】上記本発明のキットを用いる判別するメタ ローβーラクタマーゼ産生菌の方法は、このキットのメ タローβーラクタマーゼ阻害剤を含有させるためのディ スクに、メタローβーラクタマーゼ阻害剤を含有させ、 とのキットを検出対象である菌が塗布された固体培地の 表面に置き(図3の上図参照)、培養を行い、培養後 2箇所あるβ-ラクタム薬のディスクの周囲に形成され る阻止円の違いにより、検出対象である菌がメタロー8 - ラクタマーゼ産生菌か否かを判別することからなる。 上記キットを用いること以外は、上記本発明の方法をそ のまま用いることができる。例えば、図3の左下に示す ように、培養後、メタローβーラクタマーゼ阻害剤を含 有させたディスクに隣接するβ-ラクタム薬のディスク の周囲には阻止円が形成され、メタローβーラクタマー ゼ阻害剤を含有させたディスクと反対側の端にある8-ラクタム薬のディスクの周囲には阻止円が形成されない か、形成されても、ディスクに近接した小さな阻止円で ある場合、検査対象の菌は、メタローβーラクタマーゼ 産生菌であると判別できる。また、図3の右下に示すよ ろに、検査対象の菌がメタローβーラクタマーゼ産生菌 でない場合、培養後、いずれのβ-ラクタム薬含有ディ スクの周囲にも阻止円が形成されないか、または形成さ れても、ディスクに近接した小さな阻止円である。

【0023】メタローβーラクタマーゼ阻害剤は、固体 培地表面及びその内部での拡散性を考慮すると、比較的 低分子量かつ低沸点の化合物から選ばれることがある。 そのため、本発明のキットでは、メタローβーラクタマ ーゼ阻害剤を含有させるためのディスクには、使用直前 にメタローβーラクタマーゼ阻害剤を含有させることと した。しかし、ディスクに予め不揮発性のメタローβー ラクタマーゼ阻害剤を含有させ、このディスクを密封し ておくことで、メタローβーラクタマーゼ阻害剤の散逸 を防止したキットとすることもできる。

[0024]

【実施例】以下、本発明の試験方法を実施例によりさら に説明する。検査対象となる菌として、メタロ-β-ラ クタマーゼ産生菌として(1) IMP-1(プラスミド性メタ ロ-β-ラクタマーゼ)産生セラチア・マルセセンス(S. marcescens)、(2)IMP-1産生クレプシエラ・ニューモ ニアエ(K.pneumoniae)、及び(3) IMP-1産生緑膿 菌)、並びにメタローβーラクタマーゼ産生菌ではない 菌として(4)AmpC過剰産生セラチア・マルセセンス (S.marcescens)、(5)SHV-5a産生クレプシエラ・ニュ うに、ストリップ状の基体のメタローβーラクタマーゼ 50 ーモニアエ(K.pneumoniae)、及び(6)AmpC過剰産生緑 4

膿菌を選び、以下の試験を行った。日本化学療法学会標 準法に従い、ミューラーヒントン液体培地でMacFarland 0.5に調整した被検菌の菌液を、感受性試験用の綿棒で 取り、試験管の管壁に押し当てて絞った後、2回、薬剤 感受性試験用の寒天培地(ミューラーヒントン寒天培 地)に塗布し、短時間表面を軽く乾燥させる。セフタジ ジム(CAZ)など、市販の第3世代セフェム薬の感受性デ ィスクと抗菌薬を含まない「ろ紙(厚みが0.5~1.0 m m. 直径が約6.3 mm) 」を、約20 mm間隔をあけて置く。 その中央より直角方向に40 mm隔てたところに、同様の 3世代セフェム薬の感受性ディスクを置く。寒天培地上 に置いた、抗菌薬を含まない「ろ紙」に、阻害薬(メル カプトプロビオン酸、メルカプト酢酸などのチオール化 合物や含硫化合物の原液、重金属塩溶液、金属キレート 剤等)を、3μ1、マイクロピペット等を用いて吸収さ せる。37°Cで一夜、培養し、感受性ディスクの周囲の、 発育阻止円の形状の差を観察し、メタロ-β-ラクタマー ゼを産生する菌か否かを判定する。結果を図1に示す。 2つの第3世代セフェム薬の感受性ディスクの周囲の阻 ***20** 止円の形状を比較し、

* a. 阻止円の形状に差が見られる場合 ((1)~(3) の菌)は、メタロ-β-ラクタマーゼ産生株

b. 阻止円の形状に差が見られない場合〔(4)~(6)の菌〕は、メタロ $-\beta$ -ラクタマーゼ非産生株と判定される。

[0025]

【発明の効果】本発明のによれば、メタローβーラクタマーゼ産生菌を、PCR法など特殊な方法を用いることなく、病院の検査室においても実施することが可能な程簡便な方法で判別することができる。さらに本発明によれば、より簡便にメタローβーラクタマーゼ産生菌を判別する方法を実施できるキット及びこのキットを用いたメタローβーラクタマーゼ産生菌を判別する方法を提供することがある。

【図面の簡単な説明】

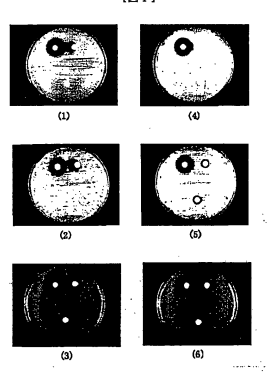
試験用ストリップの形状

【図1】 実施例で得られた固体培地上の阻止円の状態を示す図面に代わる写真。

【図2】 本発明のキットの説明図。

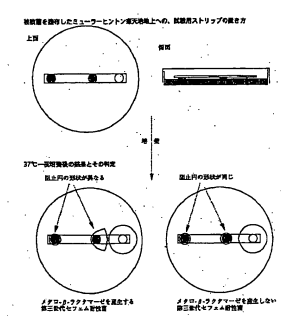
【図3】 本発明のキットを用いた方法の説明図。

【図1】



【図2】

【図3】



フロントページの続き

(51)Int.Cl.'		識別記 号	FI	I	テーマコード(参考	£)
(C 1 2 Q	1/04					
C 1 2 R	1:43)					
(C 1 2 N	1/20				•	
C 1 2 R	1:22)					
(C 1 2 N	1/20					
C 1 2 R	1:43)					
			•			

(72)発明者 後藤 正文 能太厚能太市大江太

熊本県熊本市大江本町5-1 国立熊本大学内

Fターム(参考) 48063 QA01 QQ06 QR47 QR57 QR75 QS36 48065 AA29X AA48X AC10 BB11 BB37 BC36 CA46